44公告 昭和 46 年(1971)11月 8 日

発明の数 2

(全9頁)

13(7) C 123

匈グリコールのフタル酸エステルの製造方法およ びその装置

21特 願 昭44-37299

昭44(1969)5月14日 四出 優先権主張 劉1968年5月15日劉フラン

国到151929

ス国306900301

⑦発 明 者 アントワーヌ・ギランテ

フランス国ラ・ムラテイエル69 シュミン・デ・ファンタニエル24

ジャン・ロジエ 同

フランス国リヨン6区リユーガリ

バルデイ16

フィリツペ・タルブーリツチ 同

フランス国リヨン8区クールアル

ベルトーマ28

の出 願 人 ローン・プーラン・エス・ア

モンテーニユ 2 2

代 理 人 弁理士 浅村成久 外3名

図面の簡単な説明

略的にし、第2図は、第1反応器の重直軸に沿う 断面を示し、第3図は、第2反応器の垂直軸に沿 う断而を示し、第4図および第5図は、第2反応 器の好ましい具体例の垂直軸に沿う断面を示す。 発明の詳細な説明

本発明は、フタル酸グリコールエステル、特に エチレングリコールテレフタレートの製造方法、 およびこの方法において用いられる装置に関する。 グリコールによるフタール酸の種々のエステル ステルを造り、これらエステルは、一般的にフィ ルム形成用および繊維形成用線状ポリエステルの 製造のために用いられる。

2

フランス特許第1491074号は、二つまた は二つより多い段階で、テレフタール酸をエステ ル化する方法を述べている。これは、研究室用オ ートクレープ中で実施されるものであり、工業的 5 規模にこれらの装置を単に拡大することは、重大 な欠点を示す。事実、混合出発物質は、反応器中 に導入される間に、濃厚なペーストを形成し、か つこのペーストは、この反応器が大きくなればな るほど、加熱および分散することが困難になる。 10 このようにして、工業的装置では、このペースト が累積し、反応の規則的経過を妨げ、かなりの量 のジェチレングリコールの形成をひき起す局部的 過熱を起す。

本発明は、工業的規模で用いられる簡単な装置 15 で、1:1乃至2:1のグリコール対フタル酸の モル比で、グリコールによるフルタ酸の直接的エ ステル化、特に、エチレングリコールによるテレ フタル酸の直接的エステル化を、熱的及び機械的 エネルギーの消費を低下させると共に、高い生成 フランス国パリ市8区アペニユー・20 率及び良好な収率で、二段階で連続的に行うのを 可能にする、簡単な装置を提供する。本発明の装 置は、(I)(a)機械的攪拌機と、この攪拌機の直ぐ近 くに、フタル酸とグリコールを導入するための管 とを設けた低部帯(この攪拌機は、40乃至400 第1図は、新規な装置およびその付属設備を概 25 m/分の円周速度で作動するのに適している。)、 (b)せまい垂直管の束と少なくとも一つの広い垂直 パィプラインとが設けられた中間帯(このパイプ ラインの個々の断面は前記束の一つの管の断面よ り大きく、このパイプライン(単数又は複数)の 30 全断面は、前記束の全断面の0.2 乃至1.5 倍であ り、かつ前記せまい垂直管および広い垂直パイプ ラインは、反応器の低部帯および上部帯と連結し、 - かつ反応物体の温度が230℃乃至300℃に維 持されるように、外部加熱手段が設けられている) 化方法は公知である。これらの方法は、中間体エ35 および(c)上部帯、(この容量は、65万至88% のエステル化度に対応する反応物体の平均滞留時 間が、使用中確実に得られるような容量であり、 しかもこの上部帯には、中間帯の前配広いパイプ

ラインの一つの近くに開いている排出用管が配備 され、その上部には、蒸気のための排出パイプラ インが配備され、又、操作温度でグリコールの蒸 気圧の+20%乃至-10%の圧力を反応器中で 維持できるようにする膨張装置が設けられており、5 且つ任意に、外部からの加熱装置が設けられてい る); を有する、15絶対バール(bar abs -olute)より低い圧力で操作するのに適する 第1の反応器;および(ID(a)せまい垂直管の束と少 なくとも一つの広いパイプラインがかぶせられた 10 低部からなる低部帯(この広い垂直パイプライン の個々の断面は、前記束の一つの管の断面より大 きく、かつその全断面は、前記束の全断面の0.2 乃至 1.5 倍であり、しかも前記せまい垂直管およ び広い垂直パイプラインは、外部加熱手段が設け 15 られ、かつこの低部帯の低部と、この反応器の中 間帯とを連結し、かつ第1反応器1から来る生成 物のための排出用管が、広い垂直パイプラインの 軸に沿つて配列されており、このパイプラインの 下端近くで下に向つて開いている);(b)排出用管 20 を有する中間帯 (この容量は、少なくとも90% のエステル化度に対応する反応物体の平均滞留時 間が、使用中、確実に得られるような容量である および(c)精溜用円筒に連結された蒸気出口を有す る上部帯;を有する0.5乃至2絶対パールの圧力25 で操作するのに適した第2反応器からなる。

本発明はさらに、好ましくは上に規定した装置 で操作される、グリコールのフタル酸エステルの 連続的製造方法を提供するものであり、この方法 は、第1反応器の底に1:1乃至2:1のモル比 30 合用装 置は二つの管2および3が設けられ、これ で、グリコールとフタル酸とを供給し、それらを、 頂ちに前記反応器の内容物と混合し、グリコール とフタル酸の一部分が水蒸気を発生して反応する。 ように、15絶対バールより低い圧力で、230 乃至300℃に加熱し、このようにして生じたフ 35 有する溶液、望ましくは、酢酸カルシウム、プロ オーム(foam)を、この反応器中の温度での グリコール蒸気圧の+20%乃至-10%の圧力 で、前記第1反応器の上部帯に、230乃至300 でに加熱されたせまい垂直管の束を通じて、上方 へ通し、前記上部帯中の水蒸気およびグリコール 40 るような肚である。 蒸気のオーバヘッド (overhead) を除去し、 少なくとも一つの広い垂直パイプラインを通じて 反応器の底に水蒸気の反応物体供給物を戻し(こ の広い垂直パイプラインの各々は、前記せまい垂

イプライン単数または複数)の全断面は、前記せ -まい垂直管の束の全断面の0.2乃至1.5倍である)、 前記上部帯中の酸のエステル化度が65乃至88 %であるような速度で、前記上部帯から反応物体 を取り出し;反応物体の一部分が気化するように、 0.5 乃至 2 絶対パールの一層低い圧力で、第 2 反 応器の底へ、第1反応器から取り出された反応物 体を供給し、このようにして生じたフォームを、 第2反応器の上部帯へ、230°乃至300℃に 加熱されたせまい垂直管の束を通じて上方へ通し、 前記上部帯中の水蒸気とグリコール蒸気のオーバ ーヘツドを除去し、少なくとも一つの広い垂直パ -イプラインを通じて前記第2反応器の底に、蒸気 の反応物体供給物を戻し(この広い垂直パイプラ インの各々は、前記せまい垂直管の各々より広く、 しかもこのより広い垂直パイプライン (単数又は 複数)の全断面は、前記せまい垂直管の束の全断 面の0.2乃至1.5倍である)、そしてエステル化 度が少なくとも90%であるような速度で、前記 上部帯からこの反応物体を取り除くこと、からな る。

本発明の装置および方法の操作を、 次に図 を参考として述べることにする。図面において、 全体を通じて同一の数字は同一の部分を示す。

この新規な装置は、二つの反応器の組み合わせ からなつている。第1反応器8は、15絶対パー ルより低い操作圧力下で作動するように構成され ている。この第1反応器中に導入される出発物質 は、混合用装置 1 中で最初に混合される。この混 らを通じて、例えば、乾燥、または単に吸引乾燥 された、テレフタール酸、およびエチレングリコ ールが各々導入される。グリコールのエステル形 成触媒を0.01 乃至0.1重量%(酸に関して)含 ピオン酸カルシウムまたは、トリエタノールアミ ンのグリコール溶液が、管4を通じて導入される。 グリコールの全量は、グリコール対酸のモル比が 1: 1乃至2:1、望ましくは1.2乃至1.7であ

攪拌機 5 は、均一ペーストが形成されるまでと れらの反応物を混合する; このペーストが、グリ コール対酸の一定比率において、より濃厚である ほど、このテレフタル酸の粒子の大きさは細かく -直管の各々より広く、しかもこの一層広い垂直パ 45 なる。容量測定用ポンプから一般的になる装置 6

は、管7を通じて、この反応器8中にこのペース トを導入する。

との反応器8は、三つの重ねられた帯からなつ ている。この低部帯23は、大きい剪断作用を周 作用部の直ぐ直ぐに開口している管子が設けられ ている。この攪拌機は好ましくは、半径方向の羽 根を有するターピンからなり、この円周速度は 40乃至400m/分である。この管7は、好ま しくは、この攪拌機の周辺帯中に、一般的に20 10 cmより小さく、好ましくは5cmより小さい距離の 所に開口している。との反応器の底は、好ましく は 鎌形ベースからなり、その凹面が内方に面し、 沈滯域 (dead zone) 即ち攪拌をうけない ストは、こうして直ちに小さな部分に分散され、 それらは、直ちに運ばれかつ一層流動性の反応物 体中で希釈される。機械的攪拌機はまた、この反 応器の中間帯までの、この流動性物体の活発な循 環に寄与する。

この中間帯は、せまい垂直管10の束と、この 反応器の低部帯23および上部帯11を一諸に連 続する少なくとも一つの広い垂直パイプライン 12とからなる。これらのせまい垂直管および広 流体(例えば、ジフエニルエーテルとフエニルエ ーテルとの共融混合物の蒸気)はこの束の本体を 通じて流れる。この反応器の内側を循環する流動 性物体は、かくして、230℃乃至300℃、好 される。グリコールとエステル化反応により形成 された水の一部分は、せまい垂直管の束の管と接 触して気化し、低密度のフォームを形成する。各 管内で形成されたフォームの円柱は、これらの管 中をその束の上部へと昇り、反応器の上部帯11 35 中に入り、そこで蒸気は液体から分離される。こ の液体は、一つまたは一つより多い広い垂直パイ プライン12を通じて反応器の低部23に戻る。 広い垂直パイプライン12の断面は束の一つの質 プライン12の全断面はせまい垂直管の束の全断 面の0.2万至1.5倍である。せまい垂直管の束は、 中心の広い垂直パイプラインのまわりに配列され ているのが好ましい。 ての配列は、流体を自然循 環させ、この循環の強さは、機械的攪拌機9の作 45 温度が行きわたつている。エステル化反応は、

用によりさらに増加される。機械的エネルギーの 消費を少くして達成されるこの強い循環のために、 優れた熱交換および良好な物質交換が達成される。 この反応器内の温度は均一であり、種々の部分に 辺に生ずる機械的攪拌機9、およびこの攪拌機の 5 おける濃度は、平等化する傾向がある。かくして、 エステル化の期間は減少され、しかもすべての他 の条件は同一に留まる。さらに、グリコールの局 部的過熱が避けられ、このことは、ジエチレング リコールの形成を著しく低下する。

上部帯11は、酸のエステル化度が65乃至 88%、好ましくは75乃至80%になるような 平均滞留時間が確実に得られるような容量を有す る。この上部帯は、円筒1.3がかぶせられ、こゝ に、水とグリコールの蒸気が集まる。この円筒に 帯域を生じないようにしてある。導入されるペー 15 は、任意に、スプレートラツブ(spray trap) 14が配備されており、コンデンサー15は、グ リコールの環流でこのトラップを洗浄できるよう にするので有利である。

蒸気を取り出すための装置16は、上部帯の上 20 部、好ましくは円筒13上におかれ;これは、反 応器中の圧力を所望の値に、調整できるようにす る。この圧力は、一般に、反応温度において、グ リコールの蒸気圧の+20%乃至−10%である。 膨脹した蒸気は、濃縮部18と脱水部19との間 い.垂直パイプラインの外を循環する適当な加熱用 25 の、従来の精溜円筒17中に連続的に送られる。 グリコールは、ボイラー20中で反応水から分離 され、かつこの水は21の所でこの円筒の頂部か ら取り除かれる。

取り出し用管25は、反応器中へのペーストの ましくは260°乃至280cの所望温度に加熱 30 導入点から遠い点、好ましくは、広い垂直パイプ ライン12の付近で且つその上にある点の、反応 器の上部帯11中に配置されている。所望度のエ ステル化が達成された時、これによつて、均一な 液体相を取り出すことができる。

好ましくは測定用ポンプからなる装置26は、 反応器8から生成物を取り出し、かつ第2反応器 27中に導入できるようにする。取り出す速度は、 適当なレベル指示器により調節された特定の本質 的に一定のレベルを維持し、それによつて、所望 の断面より大きい。これらすべての広い垂直パイ 40 のエステル化度に従つて生成物の滞留時間を調整 できるように、反応器8への反応物の導入速度の 関数として調整される。

> 第2反応器27中では、一般に、 0.5 乃至2絶 対パールの圧力、および230℃乃至280℃の

90%、好ましくは95%以上の転換度が達成さ れるまで、この中で続けられる。

この第2反応器27は、低部が備えられた低部 帯をもち、その低部には適当な加熱用流体(例え 融混合物の蒸気)により外部から加熱されている せまい垂直管28の束および、低部帯の低部とこ の反応器の中間帯とを連続している少なくとも一 つの広い垂直パイプラインがかぶせられている。 断面は、せまい垂直管の束の全断面の0.2乃至 1.5 倍である。

自然的循環が、密度の相違により生ずる。第1 反応器から来る生成物は、線33を通つて導入さ れ、その線は、広い垂直パイプライン中の生成物 15 的に用いられる。 の自然循環と同一方向の流れとなるように、広い 垂直パイプラインと本質的に同軸になつていて、 その広い垂直パイプラインの下端近くに開き、か つ下方に供給するようになつている。導入される 流を形成する。かくして形成された蒸気は、せま い垂直管の束の管中を昇り、正常に生ずるフォー ムの量を増加させ、これによつて他のエネルギー **嫄に頼ることなく、熱交換及びエステル化速度を** テル化度に必要な時間、生成物を滞留させるのに 適した容量の中間帯29が設けられている。この 帯は、蒸気(水とグリコールとからなる)のため の精溜円筒30を包む上部帯が、かぶせられてい 必要な場合、所望の圧力を維持する装置、または 真空ポンプ(示されていない)に連結されている。

このようにして生成された生成物に取り出され、 次 に通常の方法で用いられる。それらは、例えば、 既知の型の重縮合設備中に通される。

_ 第4図やよび第5図は、第2反応器の望ましい 具体例を示す。第4図による反応器は、三つの重 ねられた借を有し、このうち、低部帯は、数段階 からなる。二つの段階34および35が示されて いる。各段階は、せまい垂直管の束36および、 40 適当な加熱用流体により外部から加熱されかつ低 部の窓38と上部の室39とを連結している少な くとも一つの広い垂直パイプライン37からなつ ている。上部の室39の容量は、生成物が、所望 のエステル化度をうるため必要な時間、問題の段 45 まだ除去されていなかつた水およびグリコールは、

階中に滞溜するような容量である。二つの連続的 段階34及び35は、管41と乳42をもつ水平 仕切り壁40によつて分けられており、その管は、 広い垂直パイプライン37の軸方向に仕切り壁の ばジフエニルエーテルとフエニルエーテルとの共 5 下方へ伸びており、孔42は、上部の軸に沿って 配列されている。液体相と蒸気相とのための別々 の通路が、かくして得られる。この反応器は、排 出用質44が設けられているベース43を有する。 これはさらに、前の反応器(示されていない)か 広い垂直パイプライン(単数、または複数)の全 10 ら来る生成物を導入するための低部段階のベース で開口している管33および、オーバーフローか または任意適当の除去装置により、エステル化さ れた生成物を除去するための管32を有する。2 乃至8段階、好ましくは、2乃至4段階が、一般

このような反応器は、次のように作動する; こ の装置の底に導入された反応物体の一部分は、圧 力の解消により気化し、このようにして形成され た蒸気はせまい垂直管の束の管中を昇り、密度の 生成物の一部分は、膨張により気化し、高速度噴 20 相違により、この段階内に液体相の活発な循環を ひき起す;液体は、広い垂直パイプライン37を 通じて戻される。液体相および蒸気相は、上部段 階に向つて一諸の流れとなつて上昇し、別々に仕 切り壁40を通過する。この液体と蒸気相の、上 改善する。第2反応器には、90%を超えるエス 25 部段階35での循環および交換状態は、低部段階 で得られる循環および交換状態と、同様である。 エステル化度は、一段階から次の段階へと増加し、 これらの段階の帯の頂部で、所望のエステル化度 に達した生成物が取り除かれる。水蒸気およびグ る。この円筒の頂部にあるコンデンサー31は、 30 リコール蒸気は、反応器の上部帯に達し、そこで 溜出される。

> 第5図は同一種類の反応器の異つつた具体例を 示す。この装置は、上部段階35の底に、前の反 応器から生ずる生成物を導入するための管33が 35 設けられ、この装置の底には、エステル化された 生成物を取り除くための管32が設けられている。 モーター46により駆動される攪拌器45は、こ の装置の底に、または適当な場合、低部段階の底 に設けられている。

- 導入される生成物の一部分は、膨脹により気化 し、上部段階中にはげしい循環をひき起す。液体 相は次に低部段階に下り、こゝで、攪拌機により、 それに沿つてはげしくドライブ(drive) さ れる。せまい垂直質の束になった質と接触して、

蒸気を形成し、これは液体相に対し向流的に上昇 する。この反応器の各段階内に、230乃至280 cの均一温度が維持される。これらの段階は、異 なつた温度で維持されるが、所望ならば、これら は皆同一温度でできる。

とのような反応器の組合せを用い、液体相及び 蒸気相が、向流的かまたは同一方向の上昇流とし てこの最後の反応器を流通するように操作するこ とによりこの装置の生成能力が、得られる生成物 ることは驚くべきことである。

上述の装置は、異なつた仕方で、変更すること ができる。即ち、中間反応器を用いることができ る。反応中に発生した水とグリコールの蒸気は、 もし所望ならば、加圧下で精溜してもよい。

この新規な装置および方法の操作は、エチレン グリコールによるテレフタル酸のエステル化に限 定されるものではない。これは、フタル酸と各種 のグリコールとの間の他のエステル化に適用され

次の実施例は本発明を例示する。 実施例 1

装置は、第1~3図に概略的に図示された装置 である。連続的混合機1は、らせん形の攪拌機が 円筒状槽である。装置6および26は、ギャーポ ンプである。第1反応器8は、円錐台の底部を有 する225㎜直径の垂直円筒で、その底部には、 1 4 0 m/分の円周速度で、 0.3 3 馬力モーター を有する、直径150㎜の遠心式タービンがとり つけられている。反応物は、このタービンから3 cmの所に開いている内径 1 2 mmの横方向の管を通 じて導入される。せまい垂直留の束10は、直径 ㎜の質24本からなつている。 このせまい垂直管 の高さは、600㎜である。これには、加熱用二 重ジャケットが設けられた高さ5 40mの円筒部 がかぶせられている。この反応器の頂部は、編ん だ金属の織物からなるプラグ14が設けられた、 40 粒子の大きさの)18kgおよび、エチレングリコ 直径70㎜、高さ540㎜の円筒からなつており、 表面積3 d㎡ のコンデンサーがかぶせられている。 第2反応器は、3つの重ねられた部分を持つ直径 160㎜の円筒からなり;この低部帯は、反応器

れている、直径50㎜の中央の管のまわりに配列 された、内径29㎜の6本の管からなつている、 高さ400㎜のせまい垂直管の束を包んでいる。 中央の中心帯は、円筒状でありかつ高さ400㎜ 5 である。頂部は、編んだ金属織物が詰められ、か つ 13.5d m の表面積のコンデンサーがかぶせられ た。直径70㎜、高さ500㎜の蒸溜円筒からな る。20μ乃至100μの粒子の大きさのテレフ タル酸 18、2kg および、エチレングリコール 10.5 の優れた品質を保持しながら、常に顕著に増大す 10 kg中の酢酸カルシウムー水和物 9.389 の溶液が、 一時間当り混合される。グリコール対テレフタル 酸のモル比は1.55:1である。得られたペース トは、ギャーポンプ6により第1反応器中にこの 比率で連続的に導入される。反応物体は、反応器 15 中で25.8 ℓの体積を占める。ペーストは、反応 物体中への導入直後に分散され、それを、6パー ルの絶対圧力及び270℃の温度に維持する。各 蒸気は連続的に除去され、3、38 kg/時間の水と 2.5 kg/時間のグリコールとが精溜により得られ 20 る。テレフタル酸の転換度が85.7%に達してい る生成物が、 2 2.8 kg/時間の速度で、この反応 器から連続的に取り出される。

この生成物は、ギャーポンプ26により第2反 応器中に導入される。これは中央の広い垂直パイ 設けられた、 $9.5~\ell$ 容量の、円錐形の底を有する 25~プラインの底に送られる。この反応器中の圧力は、 大気圧及び250℃の温度に維持される。この反 応体は、10ℓの体積を占める。わずかのグリコ ールを含有する水が、 0.4 4 kg/時間の速度で、 第2反応器にかぶせられた円筒の頂部から取り出 により駆動される2枚の長方形の半径方向の羽根 30 される。エステル化された生成物は、2 2.3 kg/ 時間の速度で、オーバーフローを通じて、取り出 される。全潴留時間は、これらの条件下で1時間 30分である。テレフタル酸の転換度は94.8% である。最終生成物のジエチレングリコール含有 70㎜の中央の管のまわりに配列された内径20 35 量はわすかに1重量%である。この生成物は優れ た品質の重合体を生ずる。

実施例 2

実施例1の方法を、同一装置を用いて実施する。 テレフタル酸(実施例1の粒子の大きさと同一の ール10.3 8 kg中に溶解されたトリエタノールア ミン3.6 0gが、1時間当り用いられる。グリコ ール/テレフタル酸の比率は、1.5 4: 1 である。 この反応物体は、第1反応器中で17.8℃の容量 から来る生成物を導入するための質が中に浸漬さ 45 を占める。3.4 0 kg/時間の水と1.7 kg/時間の

グリコールが、精溜により得られる。テレフタル 酸の転換度が87.1%に達した生成物が23kg/ 時間の速度で、反応器から取り出される。この生 成物は、第2反応器中に導入される。 わずかのグ 2 反応器にかぶせられている円筒の頂部から取り 出される。エステル化される生成物の全滞溜時間 は、これらの条件下で1時間12分である。テレ フタル酸の転換度は94.7%である。最終生成物 重量%である。

比較のため、第1反応器の管の束中の熱伝導係 数が決定され、K=300Kcal/平方米、時間、 でであることが見出された。らせん状の羽根をも つ攪拌機と二重加熱用ジャケツトとが設けられた 15 の重合体を生ずる。 従来のオートクレープ中の不連続操作では、熱伝 導係数は、反応の始めにおいて、わずかに約100 Kcal∕平方米、時間、℃であり、このことは本 発明による装置の効率を示している。

実施例 3

実施例 1 において述べられた装置と同一の装置 を用いるが、但し、最後の反応器を用いる。第5 図に示したとの反応器は、実施例1において用い られた対応する反応器と同一であるが、伹し、低 部は、底が別の段階により置き代えられている。 25 目するに足る結果である。 この別の段階は、底から頂部まで、次の三つの部 材からなつている:排出用管と、 1.1 m/秒に蓬 する円周速度のタービンとが設けられた底;せま い垂直管の束35と同一の管の束34;および、 これら二つの束の間の円筒部で、直径20㎜、高30 さ80㎜の中央管と直径4㎜の6個の孔が設けら れた水平の仕切り壁が備えられた高さ200㎜の

20乃至100μの粒子の大きさのテレフタル 時間当り砲合され、しかもこのグリコールは、1 kgにつき、酢酸カルシウム-水和物を0.8925 **9** 含有する。グリコール対テレフタル酸のモル比 は1.5 4:1である。得られたペーストは、第1 反応器中に連続的に導入され、この反応器中で、 40 反応物体は、25.8℃の体積を有する。温度は 277℃に維持されかつ圧力は7絶対パールに維 持される。 5.5 6 kg/時間の水と 3.2 4 kg/時間 のグリコールが、蒸気の精溜により得られる。テ

4 0.1 kg/時間で連続的に取り出される。

この生成物は、最後の反応器中に導入され、こ の反応器中で、この反応物体は、16.5ℓの体積 を有する。これは上部束35の中央管底で大気圧 リコールを含有する水が、0.53kg/時間で、第 5 に膨脹する。250℃の一定温度が、ジフェニル エーテル蒸気とフエニルエーテル蒸気との混合物 により、この全体の反応器中に維持される。わず かのグリコールを含有する 1.1 kg/時間の水が頂 部から取り出される。この反応器の底から、エス のシエチレングリコール含有量は、わずかに 0.8 10 テル化生成物が 3 9 kg/時間の速度で取り出され る。これらの条件下で、全滞留時間は1時間3分 である。テレフタル酸の転換度は9 4.6 %である。 この最終生成物のジェチレン含有量はわずかに0 0.89 重量%である。この生成物は、優れた品質

> 特に、後者の反応器の温度を同じままにし実施 例1で守られた条件と同じ条件下で、少なくとも 等品質の生成物 (ジエチレングリコール含有量は、 もつと少ない)が、同じテレフタル酸の転換度で 20 得られることが分る。この装置の容量を18%増 加する費用で、時間当りの生成量は、67%増加 することが、さらに分る。単位容量についての1 時間当りの生成量、すなわち、全装置の生成能力 は、これにより、42%上昇し、これは、特に注

実施例 4

前記実施例と同一の装置を用いるが、伹し、最 後の反応器は、第4図に示したように変更されて

20μ乃至100μの粒子の大きさのテレフタ ル酸32kgを、エチレングリコール17.9kgと1 時間当り混合し、しかもこのグリコールは、1kg につき酢酸カルシウム-水和物 0.8 9 2 5 8 を含 有する。グリコール対テレフタル酸のモル比は 酸3 1 kgが、エチレングリコールの17.9 kgと1 35 1.50:1である。第1反応器は、前記実施例に おけるように操作し、しかも、温度は275℃に 維持し、圧力は6.6絶対バールに維持する。テレ フクル酸の転換度が83.3%に選した生成物を 4 1.1 kg/時間の速度で取り出す。

この生成物は、最後の反応器中に導入され、こ の反応器中で、この反応物体は16.7 化の体積を 有する。この反応物体は、この装置の底で大気圧 迄膨脹する。初期段階および最終段階の温度は、 扶々250℃および260℃に調節される。わず レフタル酸の転換度が 8 2.8 %に達した生成物が 45 かのグリコールを含有する 1.4 7 kg/時間の水を

この円筒の頂部から取り出し、エステル化された 生成物を39.6kg/時間で、オーバーフローを通 じて取り出す。これらの条件下で全帯留時間は、 1時間3分である。テレフタル酸の転換度は、 ール含有量は、わずかに 0.9 0 重量% である。 こ の生成物は、優れた品質の重合体を生ずる。

実施例 1 を参照すると、反応器の出口における 最終温度をわずかに高くすることにより、テレフ より低いジエチレングリコール含有量をもつ生成 物が得られることが分る。19%の装置の容量の 増加に対し、1時間当りの生成量は70%増加し、 との装置の生成能力は、43%増加する。

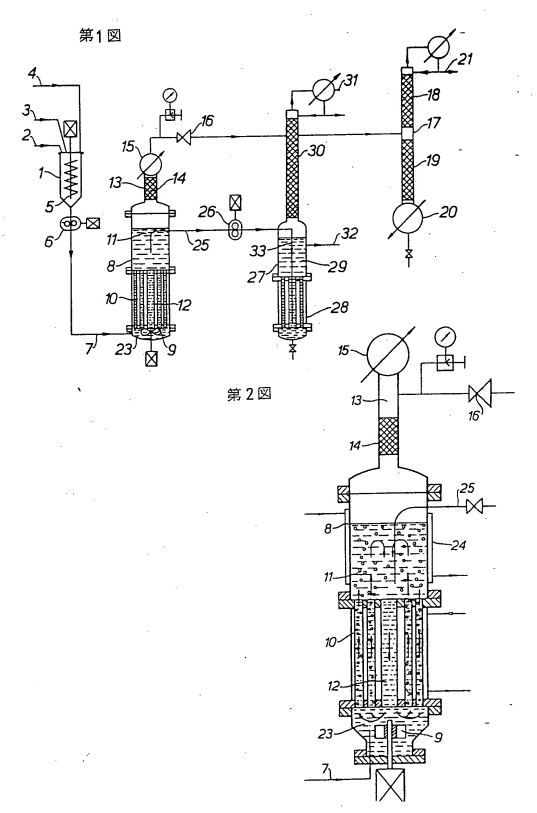
特許請求の範囲

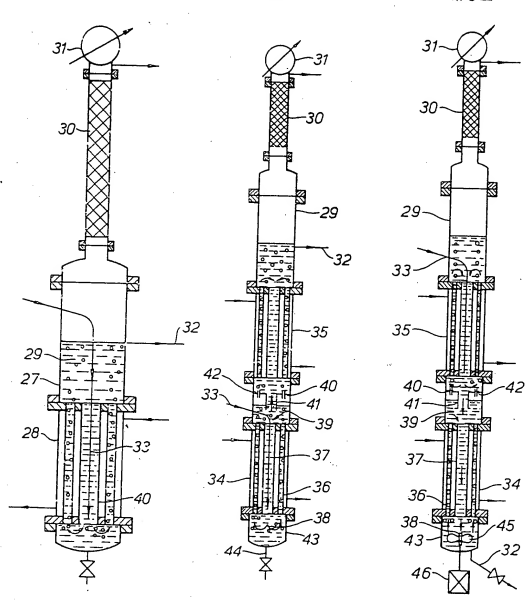
1 第1反応器の底に、1:1乃至2:1のモル 比のグリコールとフタル酸とを供給し、それらと 前記反応器の内容物とを直ちに混合し、グリコー ルとフタル酸の一部分が、水蒸気の生成と共に反 230乃至300℃に加熱し、かくして生じたフ オームを、この反応器中の温度でのグリコール蒸 気圧の+20%乃至-10%の圧力で、前記第1 反応器の上部帯へ、230乃至300℃に加熱さ 上部帯中の水蒸気およびグリコール蒸気オーバへ ツドを取り除き、かつ少なくとも一つの広い垂直 パイプラインを通じて前記反応器の底に、水蒸気 の反応物体供給物を戻し(この広い垂直パイプラ 広く、しかもこの一層広い垂直パイプライン(単 数または複数)の全断而は、前記せまい垂直管の 東の全断面の0.2万至1.5倍である)、前記上部 帯中の酸のエステル化度が、65乃至88%であ り出し;前記第1反応器から取り出された反応物 体を0.5乃至2絶対パールの一層低い圧力で第2 反応器の底へ供給して、その反応物体の一部を気 化し、かくして生じたフォームを、前記第2反応 器の上部借へ、230℃乃至300℃に加熱され 40 プラインは、外部加熱用手段が設けられており、 たせまい垂直管の束を通じて、上方へ送り、前記 上部借中の水蒸気とグリコール蒸気のオーバーへ ツドを除去し、そして少なくとも一つの広い垂直 パイプラインを通じて、前記第2反応器の底へ、 反応物を戻ししての広い垂直パイプラインの各々 45 つて開いている);(6)排出用質を有する中間帯

は、前記せまい垂直管の束の各々より広く、しか もこのより広い垂直パイプライン(単数または復 数)の全断面は、前記せまい垂直管の束の全断面 の0.2 乃至 1.5 倍である)、そしてエステル化度 952%であり、最終生成物のジエチレングリコ 5 が少なくとも90 %になるような速度で、前記 L 部帯から反応物体を取り除くこと、からなる、グ リコールのフタル酸エステルの連続的製造方法。 2 (Da)機械的攪拌機と、この攪拌機の直ぐ近く にフタル酸およびグリコールを導入するための管 タル酸の転換度を極めてわずか改善すると共に、 10 が設けられた低部帯(しかも前記攪拌機は、40 乃至400米/分の円周速度で操作するのに適し ている); (b)せまい垂直管の束と、少なくとも一 つの広い垂直パイプラインとが設けられた中間帯 (この広い垂直パイプラインの個々の断面は、前 15 記せまい垂直管の束の一つの管の断面より大きく、 かつこの広い垂直パイプライン(単数または/複 数)の全断面は、前記せまい垂直管の束の全断面 の0.2乃至1.5倍であり、かつ前記せまい垂直管 および広い垂直パイプラインは、反応器の低部帯 心するように、15絶対バールより低い圧力で、 20 と上部帯とを連結し、かつ反応物体の温度が 230 で乃至300 Cに維持されるように、外部加熱用 手段が設けられている) 、および(c)上部帯、 (こ の帯の容量は、65万至88%のエステル化度に 対応する反応物体の平均滞溜時間を、使用中確実 れたせまい垂直管の束を通じて上方へ送り、前記 25 に得られるような容量であり、しかもこの帯は、 中間帯の前記広いパイプラインの一つの近くに開 いている排出用管が配備されており、蒸気のため の排出用パイプラインがとりつけられたその上部 には、処理用温度でのグリコール蒸気圧の+20 インの各々は、前記せまい垂直管の束の各々より 30 %乃至-10%の圧力を、反応器中に維持できる ようにする膨脹装置が設けられている)、を有す る15絶対パールより低い圧力で操作するのに適 した第1反応器:および(D(a)せまい垂直管の束お よび少なくとも一つの広い垂直パイプラインがか るような速度で、前記上部借からの反応物体を取 35 ぶせられた低部を有する低部借(この匠い垂直パ ィプラインの個々の断面は、前記せまい垂直管の 束の一つの管の断面より大きく、かつこの全断面 は、前記束のすべての管を一緒にした全断面の 0.2 乃至 1.5 倍であり、しかも前記管およびパイ かつ前記低部帯の低部と前記反応器の中間帯とを 連結し、そして第1反応器(1)から来る生成物のた めの排出用管が、広い垂直パイプラインの軸に沿 つて配列され、かつこの後者の下端近くで下に向

(この容量は、少なくとも90%のエステル化度に対応する反応物体の平均滞溜時間が、使用中確実に得られるような容量である);および(c)精溜用円筒に連結された蒸気出口を有する上部帯;を有する0.5万至2絶対バールの圧力で操作するの 5

に適した第2反応器、からなる1乃至2のグリコール対フダル酸のモル比で、グリコールによるフタル酸の直接エステル化により、フタル酸グリコールを連続的に製造するための装置。





																													p (*)	
jø.			٠.	A,	<u> </u>								ē) "	jago.		,	_ r	. Agia.		, .						
						,																								
· ·	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	· · · :			40	м		2*************************************	. 4							* * * * * * * * * * * * * * * * * * *				*		9 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0			*					700
																										•				
•							,																							
																					,									
								46 ° °				. 4		,	e e															8
***																							-				-			